# MANUFACTURE OF HYALURONIC ACID WATER-INSOLUBLE COMPOSITION

Publication number: JP60130601

Publication date:

1985-07-12

Inventor:

ENDORE EE BORAAZU; ADORUFU RESHISHINAA

**Applicant:** 

**BIOMATRIX INC** 

Classification:

- international:

C08B37/08; C08B37/00; (IPC1-7): A61L29/00;

A61M1/10; C08B37/08

- european:

C08B37/00P2F

Application number: JP19840162779 19840731 Priority number(s): US19830561818 19831215

Report a data error here

Also published as:

DE3434082 (A1)

Abstract not available for JP60130601

Abstract of corresponding document: **DE3434082** 

Water-insoluble, biocompatible hyaluronic acid preparations are prepared by treating hyaluronic acid with a crosslinking agent.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# JP60130601

# Title: MANUFACTURE OF HYALURONIC ACID WATER-INSOLUBLE COMPOSITION

Abstract:
Water-insoluble, biocompatible hyaluronic acid preparations are prepared by treating hyaluronic acid with a crosslinking agent.

# ⑩ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

# ◎公開特許公報(A)

昭60-130601

@int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985) 7月12日

C 08 B 37/08 A 61 M 1/10 7133-4C

6779-4C 6675-4C 審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

❷発明の名称

ヒアルロン酸水不溶性組成物の製法

❷特 顧 昭59−162779

❷出 顧 昭59(1984)7月31日

❷1983年12月15日❷米国(US)❸561818 優先権主張

❷1984年4月9日❷米国(US)❸598071

アメリカ合衆国、ニユーヨーク 10463、リバーデイル、

ヘンリー・ハドソン・パークウエイ、3333M

ーズ 明者 アドルフ レシシナー

アメリカ合衆国、ニユーヨーク 11218、ブルツクリン、

オーシャン・パークウエイ 245

パイオマトリツクス, ⑪出 顧 人

インコーポレイテツド・

アメリカ合衆国、ニュージヤージー 07657、リツジフィ

升理士 野河 信太郎

ヒアルロン酸水不溶性組成物の製法

- 1 ヒアルロン酸又はその塩を、ホルムアルデヒド、 エチレンオキシド、ポリアジリジン、ポリインシ アネートかよびソビニルスルホンからなる鮮から 送択された架構剤との処理に付すことからたる水 不溶性のヒアルロン散叉はその塩の組成物の製法。
- 2. 架信剤がホルムアルデヒドで、処理が水性條件 中選達温度で行われる特許請求の範囲 1 項による
- 3. 架構剤がポリアジリジンで、処理が乾燥状態で 室温で行われる特許請求の範囲 1 項による方法。
- 4. 架橋剤がポリイソシアナートで、処理がアセト ン中選法温度で行われる特許請求の範囲 1 残によ る方法。
- 5. 架俗剤がジメデ ロ ールエテレン尿素で、処理

が約110℃で行われる特許路水の範囲1項によ

- 6. 架構剤がジビニルスルホンで、処理が約60~ 65でで行われる特許額水の範囲1項による方法。
- 架構剤がジビニルスルホンで、処理が約20℃ **でアルカリ条件下で行われる特許請求の範囲**1項
- 8. ヒアルロン酸又はその塩が、粉末状、フイルム 状又はゲル状の形で架備されてなる特許餅沢の総 囲1~7項の何れかの方法。

## る. 発明の詳細な説明

との発明はヒアルロン酸又はその仏の生体遊合 性で水に不溶を組成物及びその製法に関する。と の発明の組成物は、生体適合性であるので、人工 心臓パルプや、導管移植片をどを含む人工器官の よりな各種の生体内用途に用いるととができる。 また、この発明の組成物は、各種の重合体製品の 改変に用いることができ、との改賞品は同様に各 種生体内用途を有する。

ヒアルロン酸は、公知の天然物であつて、区戦

ヤ生物学で多くの用途が知られているもので(た とえば米国特許第 4272,52.8 分及びその中の引用 文献参照)、またヒアルロン酸のある種の栄養ケル は公知である(ローレンら、Acta Chem. Scand. 18 1956 ね1, P276~5)。

での発明によれば、ヒアルロン酸又はその塩をボルムアルデヒド、シメテロール尿素、シメテロール尿素、シメテロールエテレン尿素、エチレンオキシド、ポリアシリジン、ポリインシアネート及びシピニルスルホンからなる群より選択された架構剤との処理に付すことからなる水不溶性ヒアルロン酸又はその塩の組成物の製法が提供される。

この売明にかけるとアルロン酸又はその塩は、 市阪品又はそれから誘導されたものが用いること ができる。とアルロン酸の塩は、生体適合性であ るかぎり、各種の公知の塩が含まれる。好ましい 具体例としてナトリウム、カリウム、カルシウム などの塩が含まれる。

ヒアルロン酸又はその塩は、架橋時に粉末状、 フイルム状、ゲル状の何れであつてもよい。さら.

より群しい処理条件は、次に挙げる実施例によって説明する。

次にとの発明の数程の具体例を突旋例(特に明 配しない限り、重量部)で例証するが、とれによ つてこの発明は限定されるものではない。 字 施例!

ホーアセトン混合物に、37%(重量) ホルムアルデヒド水溶液と濃塩酸を加えた。得られた混合物の組成(重量%)は、CH<sub>8</sub>C 0.27; HCg 0.19; 水/アセトン比1:28であつた。ヒアルロン酸ナトリタム粉末(0.5%)を、との混合物 50 ml 中で10分間加熱激液した。次いで粉末をが取し、十分に水/アセトン1:5混液で洗い、次いでアセトンで洗い、真空オープン中で乾燥した。生成したヒアルロン酸粉末は、水に不溶で、結合したCH<sub>8</sub>Oを141%合有した。

### 实法例 2

次の組成(登量 96): CH<sub>2</sub>O 2.5 ; HCG 0.5 8 ; 水/アセトン比1: 2 の架器混殺で、上配の実施 例1 を繰り返し行つた。生成物の CH<sub>2</sub>O 含量は 5.5

# 特團昭 60~130601(2)

に、支持材で支持されたものであつてもよい。文 持材としては、たとえばポリエテレンテレフタレ ートのような合成領別の個価のシートや、イオン 交換機関、シリカ、アルミナのような粒状物であってもよい。粉状物を例にとれば、粉状物を予し とアルロン酸又はその塩で被覆し、得られる被泌 お状物をこの発明の架構剤で架構されてもよい。 また、細物のシートを支持材とする場合には、ヒ アルロン酸又はその塩はフィルム状として支持されたものである。

この発明で使用する架構剤は、的述のどとを特定のものであるが、架構条件は架構剤の超出によって変えられる。処理は乾燥又は水性条件下、設置又は速速温度で行うととができる。その1例を挙げると架構剤がジビニルスルホンの場合、架積反応は乾燥状態で約60~65でで加熱して行うととができるが、一方アルカリ性溶液中温温例之ば、約20でで行うととができる。ヒアルロン酸又はその塩は、熱に似路であるのでなるべく低い温度の処理が好ましい。

%であつた。

実施例1と2で、ヒアルロン股粉末の架積は、ホーアセトン混液中で実施された。水/アセトン比とホルムアルデヒド濃度を変化さすことにより、生成物の影響比(swelling ratio)を調整することが可能である。かくして、影視比は実施例1の生成物で178%で実施例2のものは250%であった。影調比は凝液中のアセトン量とホルムアルデヒド濃度とを増加さすことにより減少さすことができる。

次の実施例は、架構剤としてポリアリリジン化合物を使用する場合を例歴する。 このポリア ジリジンタイプの化合物は、乾燥状態で窒温でヒアルロン酸を架構するが、窒温で行うことはヒアルロン酸が齢に脱感なポリマーであるためヒアルロン酸の場合に特に重要である。

### 实施例3

ヒアルロン酸の水溶液113.0g (設定14.2 ロ/ 型)に、0.42gのポリアジリジン化合物 - クロス - リンカーCX100 (ポリピニルケミカル社製)

持周昭 60-130601 (3)

ルロン肚ナトリウム合量は 6.04 96(重量)であ

つた。得られた高粘稠性混合液の 2出を2%塩酸

で 2.5 化四単した。得られたフイルムは水に易俗

性であつた。とのフィルムを 60 ℃で 30 分関加

脱した。との加熱処理で強固を水不溶性のフィル

を加えた。果協型のヒアルロン酸に対するモル比は 0.5 でもつた。混合物をガラス板で 5 mk での 間として、 塩温で 2 日間を繰した。 栗似ヒアルロン酸の透明フィルムが得られ、 とのものは水に沿解せず、 かつ 150 96の水中の影響比を有した。 実施例 4

0.5 9 の乾燥ヒアルロン酸初末を、夕ロスーリンカー CX-100 の196アセトン液 50 配と混合し、5 分間保つた後、伊取した。粉末を空気中で2 時間乾燥し、次いで水で数回洗い、真空オーブン中40でで4時間乾燥した。架積粉末の水中での膨稠比は13596であつた。

次の実施例は、高度の彫刻性を有する梨橋とア ルロン酸を得るためポリアジリジン化合物を用い た場合を例配するものである。

園形のヒアルロン酸ナトリウム 0.69を、 0.696
クロスーリンカー CX-100 の水酸酸と混合した。 得られた溶液はヒアルロン酸ナトリウムに対する CX-100 のモル比□ 0.1 を有した。溶液中のヒア

ムが得られた。

を有した。 尖雄例?

> ヒアルロン酸ナトリウム水溶液(濃度 9.6 m/ml) の 6 g を、 0.017g の N・N - ジメテロールエテレ ン尿素及び 0.005g の硝酸亜鉛と混合した。混合

物(0.11279)は水化不溶で、12696の路調比

物をガラス板上にキャストし、一夜放置乾燥した。 得られたフイルムを110 でで15分間加熱処理した。そのものは、水に不溶で、16596の距消比

次の実施例はヒアルロン酸を架橋するためにジ ビニルスルホンを用いた場合である。

#### 突施例8

0.4019(1ミリモル)のリビニルスルホン合有のヒアルロン酸ナトリウム裕液35 BKにリビニルスルホン 0.11B9(1ミリモル)を混合した。混合物の EE を196水段化ナトリウム水溶液で約6.5~9 に調整した。混合物をガラス板にキャストし、一夜盆温で乾燥して、フィルムを得た。 このフィルムは水に易溶であつた。フィルムを 60 セで50 分間加齢して、製固を水に不溶をフィルムを得た。

#### 华拉例9

非架橋ヒナルロン酸の乾燥フィルムを、269 のアセトンと159の水との混液に0.69のダビニ ルスルホンを裕解した彼中に入れ、10分関保持 した。溶液からフィルムを取り出し、空気中で10 分間乾燥し、次いでオーブン中65 でで20分間 加騰した。ヒアルロン酸の製鍋な架積フィルムが 得られた。

#### **实施例10**

#### 实战例 11

突越例10 化配収した手法でグルを得、これを 0.16 モル食塩水に分散した。粒子を同じ食塩水で洗浄した。 返心分離後のグル中のヒアルロン最 改成は 12.8 96で、節調比は 77.5 であつた。 突越例12

製物とアルロン酸ナトリウム 1.09全 0.2 モル水酸化ナトリウム水溶液 9.09 K 溶解し、ガフス伸で提择した。得られた粘稠液化、ジビニルスルボン 0.33 g を貼合煙却し、逡巡で20時間放应した。得られた硬いゲルを実施例 10 と関線に処理した。遠心分績技のゲル中のヒアルロン酸 渡岐は 4.50 %であり、即ち彫測比が 2.3.5 であつた。

との発明による製剤の生体適合性は、下記のケスト法により例証される。

突越例13 - 血液適合性テスト

実施例10 によつて作られたサンアルの血液反応性を評価する予備研究に、 3日 - セロトニンのヒト血小板による放出を用いた。正常ヒト舒吸血をプラスチンク・シリンジで採取し、迫ちに 3.8

シリコン油上で18,000 XGで10分間違心分離する。各官から50点の上没液をとり、5 114の液体シンテレーション液を加え、放射量をベーター分光測定で測定した。トロンピン又はテストサンプルで放出された3日-5HTの量は、上没液の放射量の均加(実験サンプルの放射量-コントロールの放射量)である。テスト物質は、180分まで3日-5HTの図器を血小板放出を誘因しなかつた。

代理人 弁理士 野河 個 太郎

## 預開昭60-130601(4)

96クエン設ナトリウム含在のプラステンク・テュー ブに移した(9部の全血に対し1部のクエン設ナ トリクム)。

血小板に富んだ血漿を、4 C で 185 X8 で 15 分関遠心分離で作り、血清学用ピペットでアラス ナンク製又はシリコン化試数管に移した。血小板 KYAんだ血漿 (PEP)、0.2~0.5 pg/ml PEP K、 <sup>8</sup>丘‐セロトニン〔 <sup>8</sup>丘‐5.-ヒドロ中シトリブ タミン( \*H - 5HT)ニュー・イングランド・ス クレア級、26.3 Ci/mol, 1 m Ci/m エタノー ルー水〕を加え、37℃で15分間培養した。と の検定では、シリコン化又はポリプロピレン試験 智を用い、トロンピンを正のコントロールとして 使用し、被礙したサンプル及び被礙しないサンプ ルをテストした。検定すべきサンプル合有の複数 の管の各々に、10~20mの \*H - 5HT - PEP を 如えた。全放射館を測定するためコントロール混 合物から 50 月 の部分級品を採取した。適当な培 癸期間(10~120分)を終た後、慇萄液の0.2~ 0.5 をとり、エペンドルフ・小型遠心分離拠中の